Process for the preparation of 1,4-diazabicyclo-2,2,2-octane.

| Publication number | : EP0382055 | Ais | o published as: |
|---------------------|---|------|-----------------------------------|
| Publication date: | 1990-08-16 | | DE3903622 (A1) |
| Inventor: | HESSE MICHAEL DR; LERMER HELMUT DR; STECK WERNER DR; FISCHER ROMAN DR; MULLER HERBERT DR; | Cita | ed documents: |
| | SCHARF EMIL DR | | DE3735212 |
| Applicant: | BASF AG (DE) | R | DE2434913 |
| Classification: | | · · | EP0158319 |
| - International: | C07D487/08; C07D487/00; (IPC1-7): C07D487/08 | | EP0290862 EP0263463 more >> |
| - European: | C07D487/08 | | more |
| Application number | EP19900101791 19900130 | | |
| Priority number(s): | DE19893903622 19890208 | | |

Report a data error here

Abstract of EP0382055

Process for the preparation of 1,4-diazabicyclo[2.2.2]octane of the formula I characterised in that 1,2-diaminoethane and 0 to 200 mol% of piperazine are reacted on aluminium silicate, boron silicate, gallium silicate and/or iron silicate zeolites at temperatures of 50 to 60 DEG C and pressures of 0.01 to 50 bar.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

(II) Veröffentlichungsnummer:

0 382 055 A1

© EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

① Anmeldenummer: 90101791.3

fit. CLA CO7D 487/08, //(C07D487/08, 241:00,241:00)

Anmeldetag: 30.01.90

Priorität: 08.02.89 DE 3903622

 Veröffentlichungstag der Anmeldung: 16,08,90 Patentblatt 90/33

Benannte Vertragsstaaten:
 BE DE ES FR GB NL

 Anmelder: BASF Aktiengesellschaft Carl-Bosch-Strasse 38 D-6700 Ludwigshafen(DE)

(7) Erfinder: Hesse, Michael, Dr. An der Froschlache 3 D-5700 Ludwigshafen(DE) Erfinder: Lermer, Helmut, Dr. Bockenheimer Strasse 12 D-6700 Ludwigshafen(DE) Erfinder: Steck, Werner, Dr. Auerstrasse 4 D-6700 Ludwigshafen(DE) Erlinder: Fischer, Roman, Dr. Deldesheimer Strasse 1 D-6710 Frankenthal(DE) Edinder: Müller, Herbert, Dr. Carostrasse 53 D-6710 Frankenthal(DE) Erfinder: Scharf, Emil. Dr. Mohnstrasse 51 D-6700 Ludwigshafen(DE)

Verfahren zur Herstellung von 1,4-Diazabloyclo-2,2,2-octan.

Verfahren zur Herstellung von 1,4-Diazabicyclo-2,2,2-octan der Formel I



(1),

> 0 382 055 A1

dedurch gekennzeichnet, daß man 1,2-Disminoethan und 0 bie 200 Molts. Piperszin an Aluminium-, Bor-, Gallium- und/oder Elsenstlikatzeofithen bei Temperaturen von 50 bis 600°C und Drücken von 6,61 bis 50 ber umsetzt.

Verfahren zur Herstellung von 1,4-Diazabicyclo-2,2,2-octan

Die vorliegende Erfindung betrifft ein neues und verbessertes Verfahren zur Herstellung von 1.4-Diazabicyclo-2,2,2-octan durch Umsetzung von 1.2-Diaminoethan gegebenendalls in Gegenwart von Piperazha an Aluminium, Borr, Gallium - undoder Elensensikistzeichliche bei erhölhen Temperaturen.

Aus der US-A-3 297 701 und der EP-A-111 928 ist die Hersteilung von 1,4-Diazabicyclo-2,2,2-octan an Metallphosphaten aus Ethanolemin oder 1,2-Diaminoethan (Ethylendiamin) in minimalen Ausbeuten bekannt.

Aus der DE-A-17 45 627 ist die Herstellung von 1,4-Diazabicyclo-2,2,2-octan aus linearen 1,e-Aminoethylaminen verschiedener Keitenlänge an sauren Kieselsäure-Tonerde-Astalysstoren in unbefriedienden Ausbeuten.

Aus der EP-A-190 558 sowie GB-A-2 090 157, GB-A-2 090 158, GB-A-2 090 238, GB-A-2 090 287 und
10 GB-A-2 090 288 ist bekannt, daß beim Einsatz von Substanzen mit nur einer Ethyleneinheit, wie z.B.
Ethylendiamin oder Ethanolamin, hauptsächsich lineare Produkte oder einfache Heterocyclen entstehen,
wenn eis Katalysatoren Metalloxide oder Phosphate eingesetzt werden.

Die bekannten Verlahren liefern unbofriedigende Ausbeuten und/oder Selektivitäten und/oder es treten unerwünschte, schwar oder unvollständig abtrennbare Nebenprodukte auf.

Der Erlindung lag daher die Aufgabe zugrunde, einen besseren Zugang zu den 1,4-Diazzbicyclo-2,2,2octan zu finden und den Nachteilen der bekannten Verfahren abzuheiten.

Demgemäß wurde ein neues und verbesseries Verfahren zur Herstellung von 1,4-Diazabicyclo-2,2,2octan gefunden, welches dadurch gekennzeichnet ist, daß man 1,2-Diaminoethan und 0 bis 200 Mol%, Pjorazzin an Aluminium-, Bar-, Gallium- und/oder Eisensilikatzeolithen bei Temperaturen von 50 bis 600° C zu und Drücken von 0,010 bis 50 bar umsetzt.

1,4-Diazabicyclo-2,2,2-octan I ist nach folgender Methode erhältlich:

Die Umsetzung erfolgt durch thermische Behandlung von 1,2-Diaminoethan und () bis 200 Mol% Ploerazin an Aluminium-, Bor-, Gallium- und/oder Eisen silikatzeolithen. Die Reaktion kann sowohl in der Reissighabse als auch diskontinuierlich oder vorzugsweise kontinuierlich in der Gasphase bei 50 bie 800° C zu und 0,01 bis 50 bar durchgeführt werden.

Die Flüssigphasenreaktion kann belspielsweise als Suspensions-, Rieseloder Sumpfreaktion bei Temperaturen von 50 bis 400 °C und Drücken von 0,5 bis 20 bar, vorzugsweise bei Temperaturen von 100 bis 300 °C und Drücken von 1 bis 5 bar durchgelitührt werden.

Die bevorzugte Gasphasenreaktion kann belspielsweise bei Temperaturen von 100 bis 800 °C, vorzugsso weise bei 150 bis 900 °C und Drücken von 0,1 bis 80 ber, besonders bevorzugt bei 200 bis 400 °C und Drücken von 0,5 bis 6 bar, vor allem bei Altmosphärendruck durchgeführt werden. Bei der Umsetzung in der Gasphase hält men vorteilhaft eine Katalysatorbelastung von 0,1 bis 20, insbesondere von 1 bis 10 g Ausgangsstoff je g Katalysetor und Stunde ein (WHSV = g Einsatzgemischt) Katalysator und Stunde). Die Gesphasenerektion (kann in einem Festiett doer in einem Wifrbelbeit ausgeführ werden.

Nach der Umsetzung werden die entstandenen Produkte durch übliche Verfahren, z.B. durch Destillation aus dem Reaktionspomisch isoliert; nichtumgesetzte Ausgangsstoffe werden gegebenenfalls in die Umsetzung zufokspeführt.

Bevorzugt werden gastörmigen Reaktionsprodukte sofort in eine Trennung eingebracht und z.B. in einer Fraktionierkolonne in ihre Einzelkomponenten zerlegt.

Die Umsetzung kann aber auch mit Lösungs- oder Verdünnungsmittelin durchgeführt werden. Als solche eignen sich organische Lösungs- oder Verdünnungsmittel wie acyclische oder cyclische Eiher mit 2 bis 12 Köhlenstoffstomen, wie Dimethyleither, Diethyleither, Diptopyleither, Dippropyleither, Dipentyleither oder deren isomere und THF, Pyran oder Lactone, Polyeither, wie Monoglyme, Diglyme, Triglyme, aromatische oder aliphatische Kohlenwasserstoffe wie Benzol, Toluol, Xylol, Pentan, Cyclopentan, Hexan und Petroleither oder deren Gemische und besonders auch Wasser oder wäßrige organische Lösungs- oder Verdünnungsmittel der oben genandtelt Art.

Die Menge an Piperazin bezogen auf 1,2-Diaminoethan liegt zwischen 0 und 200 Mol% bevorzugt zwischen 30 und 150 Mol%, besonders bevorzugt zwischen 50 und 100 Mol%. Das Molverhältnis von organischen Lösungs- oder Verdünnungsmittel zu den Edukten kann 0 bis 50:1, bevorzugt 0 bis 16:1, pesendere bevorzugt 0 betragen.

Als Verdünnungsmittel für die Gasphase eignen sich auch inertgase wie Stickstoff oder Argon.

Als Katalysatoren für das erfindungsgemäßen Verfahren verwendet man Zeolithe, zweckmäßig in der aciden Form. Zeolithe sind kristalline Aluminiumslikkate, die eine hochgeordnete Struktur mit ériem starren dreidimenstonalen Netzwerk von SiO₄- und AlO₄-Tetraedern besitzen, die durch gemeinssams Seuerstoffdorme verbunden sind. Das Verhältnis der Si-und Al-Atome zu Sauerstoff beträgt † : 2. Die Elektrovalenz der Aluminium enthaltenden Tetreeder ist durch Einschluß von Kationen in den Kristall, z. 8. eines Alkali- oder Wasserstollfons ausgeglichen. Ein Kationenaustausch ist möglich. Die Räume zwischen den Tetraedern eind vor der Deyhyfratien durch Trockenen zw. Calcinieren von Wassermolekülen besetzt.

in den Zeolttrien können anstelle von Aluminium auch andere Elemente wie B, Ga, Fe, Cr, V, As, Sb, Bi s oder Be oder deren Gemische in das Gitter eingebaut werden, oder das Silicium kann durch ein vierwertiges Eimennt wie Ge, T, Z, F, H ersotzt werden.

Entsprechend ihrer Struktur werden Zeolithe in verschiedene Gruppen unterteilt. So bilden bei der Mordenit-Gruppe Ketten oder bei der Chabasi-Gruppe Schichten aus Tetraedern die Zeolith-Struktur, während sich bei der Faujasit-Gruppe eile Tetraeder zu Potyedern ordnen, z. B. in Form eines Kubookladeder, under aus Vierringen bew. Sochsingen aufgebaut ist. Je nach Verkrüpfung der Kubooklaeder, wodurch unterschiedlich große Hohlräume und Poren entstehen, unterschiedte man in Zeolitie vom Typ A, L, X oder

Für das erlindungsgemäße Verfahren in Betracht kommende Katalysatoren sind Zeolithe aus der Mordenti-Gruppe oder engporige Zeolithe vom Erlonit-bzw. Chabash-Typ oder Zeolithe vom Faujasit-Typ, z. 15. P. Y. X- oder L-Zeolithe.

In diese Gruppe von Zeolithen gehören auch die sogenannten "ultrastabilen" Zeolithe des Faujasittyps, 6. h. dealuminierte Zeolithe. Verfahren zur Herstellung solcher Zeolithe sind manniglach beschrieben.

Besonders vorteilhaft sind Zeolithe vom Pentasiltyp. Diese haben als Grundbaustein einen aus SiOu-Tetraedern aufgebauten Führing gemeinsam. Sie sind durch eine tiohes SiOgAlaga-Vernätinis gekennaz zeichnet sowle durch Porengrößen, die zwischen denen der Zeolithe vom Typ A und denen vom Typ X

Diseo Zeolithe können unterschiedliche chernische Zusammensetzung aufwelsen. Es handalt sich hierbei um Aluminium-, Bors, Elsen-, Beryllium-, Gallium-, Carrom-, Arsen-, Antimon- ond Wienutrellikatzsolihe der deren Gemische sowie Aluminium-, Bor, Gallium-, und Eisengemanstzoellite oder deren Gemische sewie Aluminium-, Bor, und Eisengemanstzoellite oder deren Gemisse sche. Insbesondere eignen sich die Aluminium-silkatzeidit wird z. B. aus einer Aluminium-silkatzeidit en der der Scheiner der 1,3-Propandiamin- oder Triethyrientstramini- Zeung mit doei missesonder ohne Alkali- oder Erdalkalizuettz bei 100 bis 260 Counter ausgenem Druck bergesteit. Hierzu gehören auch die isotatischen Zeolithe nach EP-A-34 727 und EP-A-48 504. Die erhaltenen Aluminium-silkatzeidithe erhälten jn sach Wahl der Einsatzeidfmengen ein Sloz/k/b,Oy-Verhältnis von 10 bis 40 000. Aluminium-silkatzeidithe erhalten der Pentasiltyps können auch in etterfischem Medium wie Diethyriengykoldimetry-juther, in alkoholischem Medium wie Methanol bzw. 1,4-Butandiol oder im Wasser synthelisierst werden.

Zu den erfindungsgemäß verwendbaren silliciumretchen Zeolithen (SiO₂/Al₂O₃ ≥ 10) gehören auch die verschledenen ZSM-Typen, Ferrierit, Nu-1 und Sillicalite.

Borsilikatzeolithe kann man z. B. bei 90 bls 200 °C unter autogenem Druck synthetisieren, indem men eine Borverbindung, z.B. H₁BO₃, mit einer Siliciumverbindung, vorzugsweise hochdispersem Siliciumdiovid in wäßriger Anthilösung, insbesondere in 1,8-Hexandizmin- oder 1,3-Propandizmin- oder Triethylentetramin
20 Lösung mit und insbesondere öhne Alizali- oder Erdalkaziusatz zur Reaktion bringt. Hierzu gehören auch die isotaktischen Zooilithe nach EP-A-43 rZZ und EP-A-46 504. Solche Borsilikatzsollthe Können ebenfalls hergestellt werden, wenn man die Reaktion statt in wäßniger Annifilispung in etherischer Lösung, z. B. Diethylengiykoldimethyleither oder in alköndischer Lösung, z. B. 1,6-Hexandiol durchführt.

Den Eisensilikatzeolith erhält man z. B. aus einer Eisenverbindung, vorzugsweise Fe₇(SO₄)s und einer 45 Siliciumverbindung, vorzugsweise hochdispersem Siliciumdioxid in wäßtiger Aminiösung, insbesondere 1,6-Hexandiamin, mit oder ohne Alkali- oder Erdalkalizusatz bei 100 bis 200 °C unter autogenem Druck.

Die so hergestellten Aluminium-, Bor- und Eisensilkatzeollthe können nach ihrer isollerung, Trocknung bei 100 bis 190 °C, vorzugsweise 110 °C und Calcinierung bei 450 bis 550 °C, vorzugsweise 500 °C, mit einem Bildenmittel im verhälteis 90 °10 bis 40 °B, Gew- ½- zu Strängen oder Tabletten verformt werden.
30 Als Bindemittel eignen sich diverse Aluminiumodde, bevorzugt Beehmit, amorphe Aluminiumsilkate mit einem BiO₂/AlcQ-y-Verhältnis von 25 : 75 bis 90 · 5, bevorzugt 75 · 25, Silliciumdiodid, bevorzugt hochdisperses SiO₂, Gemische aus hochdispersem SiO₂ und hochdispersem Al₂O₃, TiO₂, z/O₃ sowie Ton. Nach der Verformung werden die Extrudate oder Preßinge bei 110 °C/16 h getrocknet und bei 500 °C/16 h calcilierit.

Man erhält auch vorteilhafte Katalysatoren, wenn der isolierte Aluminium- bzw. Boraliiketzeolith direkt nach der Trocknung verformt wird und erst nach der Verformung einer Galcinierung unterworfen wird. Die hergestellten Aluminium- und Borsiliketzeolithe können in reiner Form, ohne Binder, als Stränge oder Tabletten eingesetzt werden, wobei als Verstrangungs- oder Peptisierungshilfemittel, z. B. Ethylcellulose,

Stearinsäure. Kantofielzitäke, Ameisensäure. Oxatisäure. Essigsäure. Salpetersäure. Ammoniak. Aminie. Silikoster und Graphii oder denn Gemische verwendet werden. Liegt der Zeolith aufgrund der Art seiner Herstellung nicht in der katalytisch aktiven, solden H-Form vor, sondern z. B. in der Na-Form, dann kann diose durch Ionenaustausch, z. B. mit Ammonilumionen und anschließende Calchierung oder durch Behandlung mit Säuren vollikommen oder peritell in die gewinsche H-Form überhith werden.

Um eine möglichst hohe Selektivität, hohen Umsätzen sowie lange Standzeiten zu erreichen, ist es vorteilhaft, die Zeeltine zu modifizieren. Eine geelignete Modifizierung der Katalysatoren besteht z. B. darin, der men den unverformten oder verformten Zeolithen mit Metalisalzen durch einen Ionensalssauch oder durch imprägnierung odtert. Als Metalie werden Alkalimetalie wie Li, Cs, K, Erdalkalimetali wie Mg, Ca, Sr, 18 Metalie der 3., 4. und 5. Hauptgruppe wie B, Al, Ca, Gp, Sn, Pb, Bi, Seltene Erdmetalle wie La, Ce, Pr, Nd, Er, Yb und U eingesetzt. Die Modifizierung mit diesen Metalien kann durch ionenaustausch oder immrächnierung erfolgen.

Zweckmäßigerweise führt man diese Dollerung so durch, daß man den verformten Zecititen in einem Steigrohr vorlegt und bei 20 bis 100°C eine wäßrige oder ammoniskalische Lösung eines Halogenids oder 1s eines Nitrats der voranbeschriebenen Metalle überleitet. Ein derartiger lonenaustausch kann an der Wasserstoff- Ammonium- und Alkafform des Zecitiben vorgenommen werden. Eine weitere Möglichkeit der Metallaufbrüngung auf den Zecitiben ist gegeben, indem man das zecitikische Material, z. B. mit einem Halogenid, einem Nitrat oder einem Oxid der voranbeschriebenen Metalle in wäßriger, auschollischer oder ammoniakalischer Lösung imprägniert. Sowohl ar einen Inenaustausch als auch an eine Imprägnierung zu schließt eich zuminfaust einer Torcknung, wehnweise eine abermalige Calcinierung an.

Eine weitere Möglichkeit der Modifizierung besteht darin, daß man das zeolithische Material - verformt oder unverformt - einer Behandlung mit Säuren wie Salzsäure, Flußsäure und Phosphorsäure undroder Wasserdampt unterwirft.

Im einzelnen geht man vorteilheft, z. B. so vor, daß man Zeolithe in Pulvarform mit, 1 n Phosphorsäure
1 Stunde bei 80 °C behandelt. Nach der Behandlung wird mit Wasser gewaschen, bei 110 °C16 h
getrocknet und bei 500 °C20 h calciniert. Nach einer anderen Arbeitsweise behandelt man Zeolithe vor
oder nach livrer Verformung mit Bindemittel, z. B. 1 ble 2 h bei Temperaturen von 60 ble 80 °C mit einer 3
ble 25 Gew-%sigen, insbesondere 12 ble 20 Gew-%sigen wäßrigen Salzsäture. Anschließend wird der so
behandelte Zeolith mit Wasser gewaschen, getrocknet und bei 400 °C ble 500 °C calciniert.

Wenn bei der erfindungsgemäßen Verwendung der zeolithischen Katalysatoren eventuell eine durch Koksabscheldung bedingte Desaktivierung einritit, empfiehlt es sich, diese durch Ab-brennen der Koksablagerung mit Luft oder mit einem Luft/Na-Gemisch bei 400 bis 550 °C, bevorzugt 500 °C, zu regenerieren. Die Zeolithe erhalten dedurch ihre Antangsaktivität zurück.

Durch partielle Verkokung (pre-coke) ist es möglich, die Aktivität des Katalysators für ein Selektivitätsso optimum des gewünschten Reaktionsproduktes einzustellen.

Die hier beschriebenen Katalysatoren können wahlweise als 2- bis 4-mm-Stränge oder als Tabletten mit 3 bis 5 mm Durchmesser oder als Splitt mit Teilchengrößen von 0,1 bis 0,5 mm oder als Wirbeikontakt einnessatzt werden.

Herstellung der Katalysatoren

Katalysator A

49

489

Ein Aluminiumsilikatzeolith vom Pentasil-Typ wurde unter hydrothermalen Bedingungen bei autogenem Druck und 150 °C aus 850 g hochdispersam SiO₂, 203 g A½(SO₂)x 18 H₂O in 10 kg einer wäßrigen 1,6-Hexandiamin-Lösung (Mischung 50: 50 Gew. %) in einem Rührautoklavan hergestelft. Nach Abfültriern und Auswaschen wurde des kristalline Reaktionsprodukt bei 110 °C/24 h getrocknet und bei 500 °C/24 h sollichiert. Dieser Aluminiumsilikatzeolith enthielt 92,8 Gew. % SiO₂ und 4,2 Gew. % AiO₃. Mit dieser Metaerial werden durch Verformen mit einem Verformungshilfsmittel 2-mm-Stränge hergestellt, die bei 110 °C/36 h getrocknet und bei 500 °C/24 h calciniert werden.

88 Katalysator B

Ein Eisensillkatzeolith des Pentasil-Typs wird unter hydrothermalen Bedingungen bei autogenem Druck und 165 °C aus 273 g Wasserglas, gelöst ind 253 g einer wäßrigen 1,8-Hexandiamin-Lösung (Mischung 50

: 50 Gew.-%) und 31 g Eisensulfat, gelöst in 21 g 96 %iger Schweleisäure und 425 g Wasser in einem RÜhrautoklaven während 4 Tagen synthetisiert. Der Zeolith wird ablithiert, ausgewaschen, bei 110 C/24 h getrocknet und bei 500 °C/24 h calciniert. Man erhält einen Eisensillkätzeolithen mit einem SiO-Fez-Oyerhältnis von 17,7 und einem Nag-O-Gehalt von 1,2 Gew.-%. Der Zeolith wird mit hochdispersem SiO₂ Im Gewichtsverhältnis 80 : 20 zu 2.5-mm-Strängen verstrangt, bei 110 °C/16 h getrocknet und bei 500 °C/24 h calciniert. Danach wird mit einer 20%igen NH₂-O-Lösung bei 80 °C ionenausgostascht, solange bis der Na-Gehät insch der Trocknung bei 110 °C und Galcination bei 500 °C/5 h 0,002 Gew.-% beträgt.

10 Katalysator C

Katalysator C wird erhatten durch Verformung des Aluminiumellikatzeolithen (vgl. Katalysator A) mit SiO₂ (Gewichtsverhällinte 80 : 20) zu 2-mm-Strängen, die bei 110° C/16 h getrocknet und bei 500° C/16 h calcilinier werden.

Katalysator D

15

28

Ketalysator D wird erhalten durch Verformung des Borellikatzeolithen (vgl. Katalysator G) mit Boehmit 20 (Gewichtsverhältnis 60 : 40) zu 2-mm-Strängen, die bei 110 °C/16 h getrocknet und bei 500 °C/16 h calciniert werden.

Katalysator E

Katalysator E wird erhalten durch Verformung des Borsilikatzeolithen (vgl. Katalysator 3) mil. TiO₂ = (Gewichtsverhältnis 60 : 40) zu 2-mm-Strängen, die bei 110°C/16 h getrocknet und bei 500°C/16 h calchient werden.

Katalysator F

Zur Synthese des Katalysators F werden folgende Einsatzaloffe verwendet:

18.3 kg Wasser, 9.45 kg Natrium-Wessergias, 0.27 kg Aluminiumsuffat-16-fydraf, 0.9 kg Schwefelsäure
ss konz. und 0.9 kg 1,9-biranipoctan: Das Aluminiumsuffat wird in Wasser gelöst, die Lösungen von
Schwefelsäure und von Arnin in Wasser vorsichtig zugegeben. Denn wird das Wassergias zugefügf. Nach
120 hei 160 °C wird der Kontakt wie beit Katalysator A beschrieben aufgererbeitet.

40 Katalysator G

Ein Borsifikatzeolith des Pentasil-Typs wird in einer hydrothermalen Synthese aus 640 g hochdispersem SiO2, 122 g HB03, 8000 g einer wäßrigen 1.6-Hexandismin-Läsung (Mischung 50: 55 Gew. %) bei 170 C unter autogenem Druck in einem Rühraufoldaven hergesteilt. Nach Abfültrieren und Ausswaschen wird das Kristalline Reaktionsprodukt bei 100 C/24 h getrocknet und bei 500 C/24 h catchieur. Dieser Borsifikatzeoliih setzt sich zusammen aus 94,2 Gew. % SiO₂ und 2,3 Gew. % B₂O₃. Daraus werden durch Verformen mit Boohmit im Gewichtswerhältnis 80: 40 2 mm-Stränge hergesteilt, die bei 110 C/ 6 h getrocknet und bei 500 C/24 h patriorken verben.

Katalysator H

50

88

Katalysator H wird aus Katalysator G hergestellt, durch Tränkung mit einer wäßrigen Lösung aus Ce-Nitrat Der Ce-Gehalt beträgt 7.1 Gew.-%.

Katalysator I

Katalysator G ist kommerziell erhältliches Aluminiumoxid in Strangform.

Katalysator K

66 g Natikumhykroxid und 614.0 g Nathumgallat-Lisung (12.2 % Na. 12.7 % Gap-G) werden in 100 g Wasser gelöst (Lösung A). Dann werden 1.5 kg hochdispenses SiQc in 24 kg Wassers usppandiert. 2.5 kg Tetraproprjammoriumhydroxid-Lösung 20 %-ig wind eingerdint. Anschließend wird die Lösung A hizugerigt. Die Reaktionszeit beträgt 98 Stunden, die Reaktionszemperatur 175 °C. Die Aufarbeitung erlotigt wie 10 bei Katalysierd A beschrieben. Dieser Gallumsiellatzoxidit mehnheit (98.4 Gew. % SiQc) on 36 Gew. % SiQc).

Katalysator L

Katalysator L wird wie Katalysator K horgestellt, jedoch mit SiO₂ (Gewichtsverhältnie 80 : 20) verstrangt zu 2-mm-5trängen, die bei 110 'Crië in getrocknet und bei 500 'Crië in calciniert werden. Dieser Galliums-Histatecitier enthield 17.1 Gew. % SiO₂ und 2,9 Gew. % Ga2O, 1

za Beispiele

Beiscle! 1 bis 24

Als Ausgangangssubstanzen werden 1,2-Diaminethan (Ethylendiamin
EDA) und gegebenenfalis zusätzlich Piperazin eingasetzt, die WHSV beträgt ca. 3 h⁻¹). Die Reaktion wird unter leothermen Bedingungen in einem Rohrreaktor (Wendel, 0,8 cm innendurchmasser, 90 cm Länge) mindestens 6 Stunden lang durchgeführt. Die Reaktionsprodukte werden durch übliche Meihoden abgetrennt und charakterisleht. Die quantitätive Bestimmung der Reaktionsprodukte und der Ausgangsstoffe erfolgt geschromatographisch.

Aus den folgenden Tabellen I bis III sind die Reaktionstemperaturen, die Umsätze bazogen auf eingesetztes EDA und Selektivitäten zum 1.4-Diazabicyclo-2,2.2-octan enthalten.

Tahalla I

| | | angeg | | | |
|----------|-------------|--------------------|--------------|-----------|-----------|
| Beispiel | Kalalysator | Temperatur (°C) | Ausbeute (%) | | |
| | | | DAB | Piperazin | |
| 1 | A | 350 | 47 | 10 | |
| 2 | A | 350 | 33 | 9 | WHSV = 24 |
| 3 | A | 400 | 43 | 11 | |
| 4 | С | 400 | 49 | 17 | |
| 5 | D | 400 | 32 | 22 | |
| 8 | Ε | 400 | 34 | 28 | § |
| 7 | F | 400 | 41 | 13 | |
| 8 | F | 350 | 45 | 27 | |
| 9 | н | 400 | 43 | 36 | |
| 10 | 3 | 400 | 5 | 3 | |
| 11 | K | 400 | 43 | 16 | |
| 12 | L | 400 | 60 | 28 | |

36

40

46

Tabelle II

| Herstell EDA. | ung von 1,4-Dia Ausgangssube | zabicyclo-2,2,2 tanz EDA rein. | roctan (E WHSV≃ | IAB) aus 3 h ⁻¹ |
|------------------|---------------------------------|-----------------------------------|--------------------|-------------------------------|
| Beispiel | Katalysator | Temperatur (°C) | Ausbeute (%) | |
| | | | DAB | Piperazin |
| 13 | A | 400 | 35 | 11 |
| 14 | A | 350 | 19 | 10 |
| 15 | В | 350 | 28 | 15 |
| 16 | 1 | 350 | 1 | 3 |
| 17 | ĸ | 400 | 49 | 11 |
| 18 | Ł. | 400 | 48 | 12 |

Tabelle III

Herstellung von 1,4-Diazabloyclo-2,2,2-octan aus EDA und Piperazin. Ausgangssubstanz EDA / Piperazin = 1/1 und 2/1 molar, WHSV = 3 h-1. Ausbeute 1,4-Diazabicyclo-2,2,2-octan Beispiel Katalysator Temperatur (%) (Eduktgemisch Piperazin/ (°C) EDA = 1/1 1/2 molar) 70 400 55 19/20 a 60 41 21/22 G 400 27 23/24 a 350 14

Ansprüche

8

10

15

20

28

30

25

40

1, Vertahren zur Hersteilung von 1,4-Diazabicyclo-2,2,2-octan der Formei I

(I),

dadurch gekennzeichnet, daß man 1,2-Diaminoethan und 0 bis 200 Mcl% Piperszin zn Aluminium-, Bor-, Qalilum- und/oder Eisensilikatzeolithen bei Temperaturen von 50 bis 600°C und Drücken von 0,01 bis 50 bar umsetzt.

 Vertahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß man die Umsetzung mit 30 bis 150 Mol% Piperazin durchführt.

- Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß man die Umsetzung mit 50 bis 100 Mol% Piberazin durchführt.
 - Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß man die Umsetzung mit Aluminium-, Bor-, Gallium- und/oder Eisensilikatzepithen des Pentasil-Typs durchführt.
- Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß man die Umsetzung an mit Seltenen Erden modifizierten Aluminium-, Bor-. Gallium- und/oder Eisenstilikatzeolithen durchführt.
 - Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß man die Umsetzung an mit Übergangsmetallen modifizierten Aluminium-, Bor-, Galiium- und/oder Eisensilikatzeolithen durchführt.
 - 7. Verlahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß man die Reaktionen in der Gasphase bei

100 bis 600°C and 0,01 bis 50 bar durchführt.

Ş

3ŏ





| | EINSCHLÄG | EP 90101791.3 | | |
|----------|--|---|------------------------|---|
| Categone | Kennzeichnung des Dokumer der maßg | ets and Angabe, sowers enforcering epischen Taile | h, Betnfft Anapruch | KLASSIFIKATION GER ANMELDUNG IPI CI'S |
| P,X | DE - A1 - 3 73 (HOLS AG) * Ansprüche 2.3 * | 5 212 1,4,5; Seiten | 1,4-7 | C 07 D 487/08, (C 07 D 487/0 C 07 D 241:00 C 07 D 241:00 |
| X | DE - A1 - 2 43 (SHUNAN PETROC LTD.) * Ansprûche | HEMICAL CO. | 1,7 | |
| x | EP - A2 - 0 15 (UNION CARBIDE * Anspruch | | * 1.7 | OQU OQU POPONIN SING THE SING |
| Α | EP - A2 - 0 25 (BASF AKTIENGE * Ansprüche 3 * | 0 862 SELLSCHAFT) 1 1,3-5,7; Seite | 1-7 | |
| A | EP - A2 - 0 26 (BASP AXTIENGE * Ansprüche 3,6 * | 3 463 SELLSCHAFT) 1,3,4; Seiten | 1-7 | RECHERCHERTE SACHGEBIETE BM (CI') |
| P,A | EP - A2 - 0 34 (BASF AXTIENCE * Anspruch; | | 1-7 | C 07 D 487/00 |
| * | EP - A1 - 0 31 (HÖLS AKTIENGE * Ansprüche 3.4 * | 22 734 SELLSCHAFT) a 1-3,6; Seiten | 1-7 | |
| Derve | ornegende Recherchenbericht wu | rde für alle Patentansprüche erak | sin. | Pruhe |

12-04-1990

WIEN

52.6

PETROUSEK E: älleras Palentdokument, das jedoch erst am oder nach dem Anneldedatum veröffentlicht worden ist in der Anmeldung angeführtes Dokument L: aus andem Gründen angeführtes Dokument

KATEGORIE DER GENANNTEN DOKUMENTEN
X: von besonderer Bedeutung allein betrachtet
v on besonderer Bedeutung in Verbindung mit einer
anderen Vercitentlichung derselben Kategorie
A: vechneiligscher Hintergrund
O: nichtschriftliche Offenbarung
P: Zwischenlikeratur

Zwischenikerätur
 der Erindung zugrunde liegende Theonen oder Grundsätze
 der Brindung zugrunde liegende Theonen oder Grundsätze